⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-179949

®Int CL5 G 03 C 7/38 C 07 D 495/04 識別記号 103

庁内整理番号 7915-2H 8415-4C

43公開 平成4年(1992)6月26日

案査請求 未請求 請求項の数 2 (全25頁)

新規な色素形成カプラーおよび該カプラーを用いたハロゲン化銀カ 60発明の名称 ラー写真感光材料

20特

頭 平2-307241 22出 頤 平2(1990)11月15日

补内

针内

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会 幸 蔵 @発 明 者 佐

汁内 波 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会 内 @発明者

@発 明者 維

の出 願 人

富十写直フィルム株式

会社 弁理十 深沢 敏男 外3名 70代 理 人

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会

1. 発明の名称

新規な色素形成カプラーおよび該カプラーを用 いたハロゲン化銀カラー写真感光材料

2、特許請求の範囲

(1) 下記一般式 (I) または (II) で表される 色素形成カプラー。

一般式 (I)



一般式(II)

(式中R'、R1、R1は、各々独立に、水素原子又は 雷梅基を表し、Xは水素原子または芳香族第1級 アミン誘導体の酸化体とのカップリング反応によ り離形し得る基を寄す。)

- (2) 請求項(1) 記數の色素形成カプラーを少な くとも1種含有することを特徴とするハロゲン化
- 銀カラー写真感光材料。 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

神奈川県南足柄市中沼210番地

本発明は、ハロゲン化銀カラー写真感光材料な どに用いられる新根な色素形成カプラー及び飲力 プラーを含有するハロゲン化銀カラー写真感光材 料に関するものである。

(従来の技術)

ハロゲン化銀カラー写真感光材料は、イエロー、 マゼンタおよびシアンに発色する色素形成カプラ ーと発色現像主薬との反応を利用して減色法によ り、カラー画像を形成する方式が最も広く実用さ れている。

近年、ハロゲン化銀カラー写真感光材料では、 色再現性向上や画像堅牢性向上の観点から色素形 成カプラーの改良研究が盛んに行われているが、 発色現像主要の制約かあり未だ十分な改良がなさ れたとは言い難い。

特に、シアンカプラーに関しては、従来から一 責してフェノール系またはナフトール系カプラー か用いられているが、これらのカプラーから生成 する色素は、野色および緑色原域に不要な吸収を 有しており、色再現性向上の大きな壁となってい

最近、含重実質素理を有する新しい骨格のシアン色素形成カプラーの研究が展落に行われており、 種々の資素種化合物が提業されている。例えば、 イミダゾール系カプラー、特質期83-193-382時、 同63-250.643時、同63-250.650時、同64-554号、 同63-250.643時、同63-250.650時、同1-105.251号 等に記載のピラゾロアゾール系カプラー等である。 これらのカプラーは、いずれも色育現性改良をう たったものであり、生成色素の敬敬特性が優れて いることを特徴としている。

しかし、上記のカプラーから生成する色素は吸収液長が短波長側にかたよっていたり、光や熱に 対する整率性が劣っているという欠点を有してお り、また、カプラー自身のカップリング活性が小 さいといった実用上、重大な問題点を有していた。 (発明が解決しようとする課題)

本発明の目的は第一に、吸収特性が優れた発色 色素を与える新規なカプラーを提供することにあ

本発明の第二の目的は、整半性の良好な発色色 煮を与える新規なカプラーを提供することにある。 さらに本発明の第三の目的は、前述の従来カプ ラーの問題点を改良した、色再現性に優れ、かつ 色像が整半なハロゲン化編カラー写真感光材料を

(課題を解決するための手段)

提供することにある。

本発明の上配誌目的は、下配一般式(I)また は(I)で表される色素形成カブラー、および談 色素形成カブラーを少なくとも1種含有するハロ ゲン化組カラー写真感光材料によって速成された。

一般式(I)

一般式(I)

(式中R'、R'、R'は、各々独立に、水素原子又は 産機基を表し、Xは水素原子または予務終第1級 マミン誘導体の酸化体とのカップリンク反応によ り難扱し得る番(以下、「離股基」という。)を 表す。)

以下に本発明の色素形成カプラーについてさら に詳しく述べる。

一般式 (I) および (II) において、R'、R*、R*は、各々独立に、水素原子又は電換基を表し、 置換基としては、例えばハロゲン原子、脂肪族基 (好ましくは炭素数1~36)、芳香族基(好まし くは出去数6~36、例えばフェニル、ナフチル)、 復素環基(例えば3ーピリジル、2-フリル)、 アルコキシ基(例えばメトキシ、2-メトキシエ トキシ)、アリールオキシ蓋(例えば2,4-ジ - tert-アミルフェノキシ、2 - クロロフェノキ シ、4-シアノフェノキシ)、アルケニルオキシ 基(例えば2-プロペニルオキシ)、アミノ基 (例えばプチルアミノ、ジメチルアミノ、アニリ J. N-メチルアニリノ)、アシル茎 (例えばア セチル、ペンゾイル)、脂肪族もしくは芳香族オ キシカルボニル基(例えばプトキシカルボニル、 フェノキシカルボニル)、アシルオキシ基(例え ばアセトキシ、ペンゾイルオキシ)、脂肪族もし くは芳香族オキシスルホニル基(例えばプトキシ スルホニル)、脂肪族もしくは芳香族スルホニル オキシ基(例えばトルエンスルホニルオキシ)、 アミド基(例えばアセチルアミノ)、カルバモイ ル基(例えばエチルカルバモイル、ジメチルカル パモイル)、スルホンアミド基 (例えばメタンス ルホンアミド)、スルファモイル基(例えばブチ

ルスルファモイル)、スルファミド基 (例えばジ プロピルスルファモイルアミノ)、イミド基 (例 えばサクシンイミド、ヒダントイル)、ウレイド 基 (例えばフェニルウレイド、ジメチルウレイ ド)、脂肪灰もしくは芳香族スルホニル基 (例え はメタンスルホニル、ベンゼンスルホニル)、脂 肪族もしくは芳香族チオ基 (例えばエチルチオ、 フェニルチオ)、ヒドロキシ基、シアノ基、カル ボキシル素、ニトロ基、スルホ番、ホスホノ基、 ホスホリル基などを書す。

本明細書中「野奶族基」とは重複状、分較状も しくは環状の配勤族化水素基を差し、アルキル、 アルケニル、アルキニル素など控制、不定和のも の及び更に重奏されているものを含有する意味で ある。その代表例を挙げるとメチル、エチル、ブ チル、ドデシル、オクタデシル、アイコセニル、 iso-プロビル、tertープチル、tertーギデシル、シクロペキンル、シクロペキン、 、アリル、ビニル、2 ーヘキサデセニル、プロ パルギル、シアノエチル、トリクロロメチルなど パルギル、シアノエチル、トリクロロメチルなど R*、R*は好ましくは屋換塞であり、更に好ましくは現像主業の酸化体とのカップリング反応により実質的に離脱しない屋換塞であり、特に好ましくは、ハメットの匿換塞定数σ,の値が0.35以上の電子吸引性差である。

かある。

ここでいうハメットの重接基定数 σ , の値としてはHansch. C.Leoらの報告(例えばJ.Wed.Chem. 16. 1207(1973); ibid. 20. 304(1977))に記載の値を用いるのが好ましい。

σ。の値か0.35以上の電子吸引性基に保子も含 む)としては、シアノ基、脂肪族、予高族アシル ま (例えばホルミル、アセチル、ベンゾイル)、、 たルボキシル基、カルパモイル基(例えばカルバ モイル、メチルカルバモイル)、アルコキシカル ボニル基(例えばメトキシカルボニル、エトキシ カルボニル、ジフェニルメチルカルボニル)、ニ トロ基、ホスホノ基、ホスホリル器(例えばジメ トキシホスホリル、ジフェニルスホリル)、ス ルファモイル基、脂肪族・秀善族スルホニル

(例えばトリフルオロメタンスルホニル、ジフルオロメタンスルホニル、メタンスルホニル、ベンゼンスルホニル、、ハー、ロ、ロ、ロ、ロ、ロ、ロ、トリフルオロメチル、トリフルオロメチル、トリフルオロメチル、トリフルオロメチル、トリフルオロブチル、、ロ、ロ、以上の電子吸引性基ではベンタクロロフェニル、ベンタフルホース・ロッカーの、「以上の電子吸引性基で関係されてリール基ロフェニル、ヘクロ環接 (例えばく)・トラブリル)、、 σ 。0.1以上の電子吸引性基で関係となった。(例えば、 σ)、 σ 0.1以上の電子吸引性基で関係されてアリール スロッエル、 σ 0.1以上の電子吸引性基で関係されてアルフンキ系(例えばじトリフルオロメチルヤラン、アルコンキ系(例えばじトリフルオロメトキン)、などが挙げられる。

Xは水素原子または離脱基を表す。離脱基の具体例を挙げると、ハロゲン原子(例えばファ素、 塩素、臭素)、アルコキシ蓋(例えばエトキシ、 ドデシルオキシ、メトキシエチルカルパモイルメ トキシ、カルボキシブロゼルオキシ、メチルスル ホニルエトキシ)、アリールオキシ蒸(例えば4 - クロロフェノキシ、4 - メトキシフェノキシ、 4 - カルボキシフェノキシ)、アシルオキシ基 (例えばアセトキシ、テトラデカノイルオキシ、 ベンゾイルオキシ)、脂肪族もしくは芳香族スル ホニルオキシ基(例えばメタンスルホニルオキシ、 トルエンスルホニルオキシ)、アシルアミノ基 (例えばジクロロアセチルアミノ、ヘブタフルオ ロブチリルアミノ)、脂肪族もしくは芳香族スル ホンアミド基(例えばメタンスルホンアミド、ロ ートルエンスルホンアミド)、アルコキシカルボ ニルオキシ基(例えばエトキシカルボニルオキシ、 ベンジルオキシカルボニルオキシ)、アリールオ キシカルボニルオキシ蓋(例えばフェノキシカル ボニルオキシ)、脂肪族、芳香族もしくは復素環 チオ基(例えばエチルチオ、フェニルチオ、テト ラブリルチオ)、カルバモイルアミノ差(例えば Nーメチルカルバモイルアミノ、Nーフェニルカ ルパモイルアミノ)、5日もしくは6日の含葉素 ヘテロ環基(例えばイミダブリル、ピラブリル、

トリアゾリル、1、2 - ジヒドロ-2 - オキソー 1 - ビリジル)、イミド系(例えばスクンンイミ ド、ヒダントイニル)、芳香族アゾ系(例えばア ニルアゾ)等かある。これらの高はさらに即、 2¹、別の置後素として許容された悪で震快されて いてもよい。また炭素原子を介して結合した解散 差としてアルデヒド類またはケトン類で四当量カ ブラーを報合して得られるビス型のブラーかある。 本発明の離散差は鬼拳即斜帆、現像促進剤など写 質的有用基を含んでいてもよい。

一般式(I)又は(II)で表わされるカプラーは、ハロゲン化線カラー写真影光材料に含有させる、いわかる内型カプラーとしても、発色現像液の内に含有させる、いわかる外型カプラーとしても使用することができる。内型カプラーとして使用するカプラーとしては、一般式(I)又は(II)において、R1、R1、R2、Xの少なくとも1つが総数素数10~50であることが好ましい。

本発明においては、一般式(I)で表わされる カプラーが特に好ましい。

(4)

(5)

本発明のカプラーはシアンカプラーとして有効である。

以下に本発明のカプラーの具体例を示すか、本 発明かこれらに限定されるものではない。

(28)

(29)

(30)

(32)

(39)
$$\bigcup_{CH_1 \times O_2 \setminus N} \bigcup_{H} \bigcup_{C_1,H_1 + (\pm)} \bigcup_{C_1,H_1 + (\pm)} \bigcup_{C_1,H_2 \setminus C_2 \setminus H_1 + (\pm)} \bigcup_{C_1,H_2 \setminus C_2 \setminus H_2 \setminus C_2 \setminus H_2 \setminus C_2 \setminus H_2 \setminus C_2 \setminus H_2 \cup C_2 \cup C_$$

(44)

(49)

(59)

NC CF

(60)

$$\begin{array}{c} \text{NC} \\ \text{NC} \\ \text{S} \\ \text{H} \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CoNHC}_1\text{H}_1\text{O} \\ \text{C}_1\text{H}_{11}(\text{t}) \\ \end{array}$$

P(OEt);

 $(\Pi - b)$

(上記において、R¹、R²、R²は一般式(I)および(I)におけるそれと同様である。X゚は一般式(I)および(I)のXにおける解脱薬を表す。)

商、上記金版スキーム Iおよび2 における出発 原料は公知であり、市販品として入手可能である。 また、解脱基導入の方法は、導入される無限基 の種類により、以下のような4 つの方法が挙げら れる。

①離脱基がハロゲン原子の場合:

最も一般的なハロゲン原子は塩素原子であり、 式(I-a)もしくは(II-a)の化合物 [四当 本発明の一般式(I) および(II) で表わされ る色素形成カブラーは、それぞれ以下の合成スキ ーム I および 2 に従って合成することができる。 合成スキーム I:

A 成 フキー 4.9

量カプラー)を、ハロゲン化炭化水素溶譲(例えば、クロロホルム、塩化メチレン等)中で、塩化 スルフリル、N-クロロスタシンイミド等で塩素 (かすることにより得られる。

の難形基が酸素原子を介した難脱基の場合:

(川四当量カプラーのカップリング位をハロゲン 化し、塩基の存在下でフェノール類化を物と反応 させる方法と、四回当量カプラーのカップリング 位とドロキン体と系性ハロゲン化化合物とを埋塞 の存在下で反応させる方法とかある。

③離脱基が硫黄原子を介した離脱基の場合:

(1)四当量カプラーと解脱基となるスルフェニル クロリドとを塩基の存在下または塩蒸なして反応 きせる方法と、(2)四当量カプラーのカップリング 位にメルカプト基を導入し、このノルカプト基に ハライドを作用させる方法とかある。

④離脱基が窒素原子を介した離脱基の場合:

(1)四当量カプラーのカップリング位を適当なニ トロソ化剤でニトロソ化し、それを適当な方法で 速元(例えば、Pdー炭素等を触媒とする水素添加 法、進化第一級等を使用した化学層元法)し、その後、各種ハライドと作用させる方法と、②四当 量かプラーのカップリング位を適当なハロゲン化 料 (例えば塩化スルフリル) でハロゲン化し、その後、特公服56-45135号配載の方法で置 素へテロ層を適当な塩蒸触媒の存在下で置換 変 素 ヘテロ層を、 (切) 6 π または 1 0 π 電子系列寄抜 変 素 ヘテロ層を、 ハロゲン化されたカプラーに、 非 プロトン性極性溶媒の存在下または不存在下で、 導入する方法とがある。

以上の概数基準人の方法は、米国特許第3、8 9 4、8 7 5 号、同3、9 3 8、5 0 1 号、同4、 2 9 6、1 8 9 号、同3、2 2 7、5 5 4 号、同 3、4 7 6、5 6 3 号、同4、2 9 6、2 0 0 号、 同4、2 3 4、6 7 8 号、同4、2 2 8、2 3 3 号、同4、3 5 1、8 9 7 号、同4、2 6 4、7 2 3 号、同4、3 6 6、2 3 7 号、同3、4 0 8、 1 9 4 号、同3、7 2 5、0 6 7 号、同3、4 1 8、 3、3 8 1 号、同3、9 2 6、6 3 1 号、特公昭 5 6 - 4 5 1 3 5 号、同5 7 - 3 6 5 7 7 号、同

ポン酸エチル5、38g(255,0mol)のエタノール50㎡ 貯液にピロリジン | ㎡を加え、4 ードラルオト シカルボニルベンズアルデヒド7、96g(25,0mol) を第下した。8時間加熱運流後、遊常の後処理を した。シリカゲルカラムクロマトグラフィーによ り精製し、7.01g(13,6mol)の5 ー (2 ー (4 ー ドデシルオキシカルボニルフェニル) ピニル) ー 4 ーニトロー2 ーチオフェンカルボン棚エチルを 降た。収率46.4%。

(1-3) カプラー(1)の合成

5 - (2 - (4 - ドデシルオキンカルボニルフェニル) ビニル) - 4 - ニトロー2 - チオフェンカルボン酸エチル5.16g(10.0mol) ト変リン酸トリエチル10.0gに溶解し、5 時間加熱運液後、適常の後処理をした。シリカゲルカラムクロマトグラフィーにより背裂し、2.19g(4.53meol)のカブラー(1)を得た。収率45.3%。最点128~132℃。今度例2(カブラー(3)の合成)

(2-1) 3- (2-(4-ドデンルスルホニルフェ ニル) ビニル) -2-ニトロチオフェンの 特開昭57-70871号、同57-96343 号、同53-52423号、同51-10582 0号、同53-129035号、同54-485 40号等を参照することができる。

以下に本発明の代表的カプラーについて合成例 を示す。

会成例1 (カプラー(1)の合成)

(1-1) 5 - メチル-4 - ニトロ-2 - チオフェン カルボン酸エチルの合成

5 - メチルー2 - チオフェンカルボン酸エチル 18.7g(0.110acl)を無水酢酸50arに溶解し、水冷 下、発煙消費40mは無水酢酸50arに溶解した水 下した。3 時間機棒後通常の後処理をした。 誠正 薫御し、14.3g(66.4morl)の5 - メチルー4 - ニ トロー2 - チオフェンカルボン酸エチルを得た。 赤点 120~122 ℃/0.09mmHg。収率60.4%。

(1-2) 5 - (2 - (4 - ドデシルオキシカルボニ ルフェニル) ビニル) - 4 - ニトロー2 -チオフェンカルボン酸エチルの合成 5 - メチルー4 - ニトロー2 - チオフェンカル

合成

3 - メチルー2 - 二トロチオフェン14.3g (0.100mol)のエタノール 100maf溶液にジャザビシクロウンデセン(DBU)1.0mdを加え、4 - ドデシルスルホニルベンズアチビド67.7g (0.200mol)を新でした。8時間加急運流後、通常の後処理をした。シリカゲルカラルロマトグラフィーにより精製し、15.3g (33.0mnol)の3 - (2 - (4 - ドデシルスルホニルフェニル)ビニル) - 2 - ニトロチオフェンを得た。収率33.0%。

(2-2) カプラー(31)の合成

3 - (2 - (4 - ドデンルスルポニルフェニル) ビニル) - 2 - ニトロチオフェン13.9g(30.0man1) を亜リン酸トリエチル20.0gに溶解し、5時間加 熱産液後、適常の後起煙をした。シリカゲルカラ ムクロマトグラフィーにより情報し、4.58g(10.6 man1)のカブラー(31)を得た。収率35.4%。 触点136-138℃。

本発明の一般式 (I) 又は (II) で表わされる カプラーは、芳香族第1級アミン誘導体の酸化体 とカップリング反応し、色素を形成する。このものをシアン色素として各種用途(例えば、フィルター、塗料、インキ、画像および情報記録又は印刷用の染料として)に用いることもできる。

本発明の一般式 (T) 又は (T) で表わされる カプラーをハロゲン化銀威光材料に適用する場合 には、本発明のカプラーを含有する層を支持体上 に少なくとも1層有すればよく、本発明のカプラ 一を含有する層としては、支持体上の親水性コロ イド層であればよい。一般的なカラー感光材料は、 支持体上に青感性ハロゲン化銀乳刺磨、緑感性ハ ロゲン化銀乳剤層および赤感性ハロゲン化銀乳剤 層を少なくとも一層すつこの順で塗設して構成す ることができるが、これと異なる順序であっても 良い。また、赤外感光性ハロゲン化銀乳剤層を前 紀の感光性乳剤層の少なくとも一つの咎りに用い ることができる。これらの感光性乳剤層には、そ れぞれの波長域に感度を有するハロゲン化御乳剤 と、感光する光と補色の関係にある色素を形成す るカラーカプラーを含有させることで越色柱の色

再現を行うことができる。但し、感光性乳剤層と カラーカプラーの発色色相とは、上配のような対 広を棒たない機成としても良い。

本発明のカプラーをカラー感光材料に適用する 場合には特に赤感性ハロゲン化銀乳剤層に使用す スことが終ましい。

本発明のカプラーの影光材料への添加量は、ハ ロゲン化解 | モル当的 | ×10⁻¹モル・1モル、好 ましくは、2×10⁻¹モル~3×10⁻¹モルである。 また、本発明のカプラーがアルカリ水溶液可能 の場合には、現産主薬やその他の添加素とともに アルカリ水溶液に溶解し、いわゆる外型現産とし て色素関像形成に用いることができる。その場合 の添加量は、発色更複雑 | ま当りの005~0.05モル、好ましくは0.005~0.02モルである。 木製明のカプラーは、増生の小知を散す床によ

り懸光材料に導入でき、高沸点有機熔線(必要に のじて低沸点有機熔線を併用)に溶解し、ゼラチ ン水溶液に乳化分散してハロゲン化銀乳剤に添加 する水中油油分散法が好ましい。

水中油減分散法に用いられる高速水浴等の例は 米国特許第2,322,027 号などに記載されている。 また、ポリマー分散法の1 つとしてのラテックス 分散法の工程、効果、含長用のラテックスの具体 例は、米国特許第4,198,363 号、商独特許出願第 (0L5)2,541,274号、同2,541,230 号、特公昭53~4 1091号及び欧州特許公開第029104号等に記載され ており、また項最溶媒可溶性ポリマーによる分散 たについてはPCT国際公開番号WO88/00723号 明期書に記載されている。

9-エチルヘキシルジフェニルホスフェート、ジ オクチルプチルホスフェート、トリシクロヘキシ ルホスフェート、トリー2-エチルヘキシルホス フェート、トリドデシルホスフェート、ジー2-エチルヘキシルフェニルホスフェート〕、安息香 酸エステル類「例えば、2-エチルヘキシルベン ゾエート、2、4-ジクロロベンゾエート、ドデ シルベンゾエート、2-エチルヘキシル-p-ヒ ドロキシベンゾエート]、アミド類 [例えば、N. N-ジエチルドデカンアミド、N. N-ジエチル ラウリルアミド〕、アルコール類(イソステアリ ルアルコールなど〕、脂肪族エステル類〔例えば、 コハク酸ジプトキシエチル、コハク酸ジー2-エ チルヘキシル、テトラデカン酶 2 - ヘキシルデシ ル、クエン酸トリプチル、ジエチルアゼレート、 イソステアリルラクテート、トリオクチルシトレ ート)、アニリン誘導体 (N, N-ジプチル-2 - プトキシー 5 - tert - オクチルアニリンなど)、 塩素化パラフィン類(塩素含有量10%~80%のパ ラフィン類)、トリメシン酸エステル類〔例えば、

特開手4-179949 (12)

トリメシン酸トリプチル)、ドデンルベンゼン、 ジイソプロピルナフタレン、フェノール類(例え ば、2、4 ー tert ー アミルフェノール、4 ードデ シルオキシフェノール、4 ー ドデシルオキシフェ エールスルホニル)フェノール)、カルボン酸類 (例えば、2 ー (2・4 ー ジーtert ー アミルフェ ノキシ経験、2 ー エトキシオクタンデカン酸)、 アルキルリン酸類(例えば、ジー (2 ー エチルへ キシル)リン酸、ジフェニル、リン酸)等が挙げら れる。また補助系な強として沸点が30で以上の動した はしまって無いなない。メチルエチルケト、シクロへキサノン、2 ー エトキシエチルア せテート、ジメチルホル上アミド)を情期してもよい。

本発明のカプラーには、順起の中でもいわゆる 転性の高速点有機溶媒が好ましく、中でもアミド 駅が好ましい。アミド原の高速点有機溶媒として は、上配例の他に米国特許第2.522.027 号、同4. 127.413 号、同4.745.049 号等に配載されている。 中でも比誘電率 (25℃、10ヘルツ測定) か約 6.5 以下、好ましくは5~6.5 の高沸点有機溶媒が好 ましい。

高沸点有機溶媒はカプラーに対して重量比で 0 ~2.0 倍量、好ましくは 0~1.0 倍量で使用でき

本発明のカプラーは、例えばカラーペーパー、 カラー反転ペーパー、直接ポジカラー影光材料、 カラーネガフィルム、カラーボジフィルム、カラ 一反転ネガフィルム等に適用できる。中でも、反 財支特体を有するカラー影光材料(例えばカラー ペー、、カラー反転ペーパー)への適用が好ま しい。

本発明に用いられるハロゲン化銀乳剤としては、 沃臭化銀、沃塩臭化銀、臭化銀、塩炙化銀、塩化 銀等いかなるハロゲン組成のものでもよい。

好ましいハロゲン組成は適用する感光材料の種類によって異なり、カラーペーパーなどには主と して塩臭化銀乳剤が、カラーネガフィルム・カラ 一反転フィルムのような撮影用感光材料には、沃

化銀を 0.5~30モル% (好ましくは、2~25モル ※) 含有する沃曳化銀乳剤、腹種ポリカラー感光 材料などには、果化銀や塩臭化銀乳剤が用いられ る。また、迅速処理に進したカラーペーパー用感 光材料には塩化銀含有率の高い所間高塩化銀乳剤 が好ましく用いられる。この高塩化銀乳剤の塩化 銀含有率は90モル外以上が好ましく、95モル%以 ト州軍に好ましい。

こうした高雄化銀乳料においては気化銀局在相 を後述するような層状もしくは非難にハロゲン 化銀粒子内部及びグ又は表面に有する構造のもの が好ましい。上記局在相のハロゲン組成は、臭化 歯含事率において少なくとも10モル外のものが好 ましく、20モル外を超えるものがより好ましい。 そして、これらの局在相は、粒子内部や粒子表面 のエッジ、コーナーあるいは面上にあることがで きるが、一つの好ましい例として、粒子のコーナ 一部にエピタキシャル級長したものを挙げること ができる。

本発明においては、特に実質的に沃化銀を含ま

ない塩臭化銀もしくは塩化銀よりなるものを好ま しく用いることができる。ここで「実質的に沃化 銀を含まない」とは、沃化銀含有率が1 モル%以 下、好ましくは 0.2モル光以下のことを言う。

乳剤のハロゲン組成は粒子間で異なっていても 等しくても良いが、粒子間で等しいハロゲン組成 を有する乳剤を用いると、各粒子の性質を均質に することが容易である。また、ハロゲン化銀乳剤 粒子内部のハロゲン組成分布については、ハロゲ ン化銀粒子のどの部分をとっても組成の等しい所 謂均一型構造の粒子や、ハロゲン化銀粒子内部の コア (芯) とそれを取り囲むシェル (殻) 〔一層 または復数層)とでハロゲン組成の異なる所謂積 層型構造の粒子あるいは、粒子内部もしくは表面 に非層状にハロゲン組成の異なる部分を有する構 造(粒子表面にある場合は粒子のエッジ、コーナ - あるいは面上に異組成の部分が接合した構造) の粒子などを適宜選択して用いることができる。 高感度を得るには、均一型構造の粒子よりも後二 者のいずれかを用いることが有利であり、圧力カ ブリの発生を削削する上からも好ましい。ハロゲン化艇な子が上記のような構造を有する場合には、ハロゲン組成において異なる部分の復昇部は、明なな幾果であっても、組成差により混晶を形成して不明確な幾果であっても良く、また種様的に連続的な構造変化を持たせたものであっても良い。

本発明に用いるハロゲン化銀乳剤に含まれるハロゲン化銀粒子の平均粒子サイズ(粒子の投影面 糖と等価な円の直径を以て粒子サイズとし、その 数平均をとったもの)は、0.1 ps ~ 2 ps が好まし く、0.15ps ~ 1.5 ps が特に好ましい。また、それ らの粒子サイズ分布は変動係数(粒ナイズ分布 の標準偏差を平均粒子サイズで輸卸外が与まし い。このとき、広いラチチュードを得る目的で上 配の単分数乳剤を同一層にプレンドして使用する ことや、重層能布することも好ましく行われる。

乳剤に含まれるハロゲン化銀粒子の形状は、立 方体、十四面体あるいは八面体のような規則的な (resular) 結晶形を有するもの、球状、板状など のような変則的な(irregular) 結晶形を有するもの、あるいはこれらの複合形を有するものを用いることができる。また、平板状粒子でもよい。

本処明に用いられるハロゲン化線乳剤は、増集 か主として粒子表面に形成される所謂液面潜作型 乳剤、あるいは潜像が主として粒子内部に形成さ れる所謂内部潜像型乳剤のいずれのタイプのもの であっずわまか。

本発明で使用できるハロケン化銀写真乳料は、 網えばリサーチ・ディスクロージャー(RD)% 17643(1978年12月)、22~23頁、"I. 乳料製造 Man 18716(1979年11月)、848頁、グラフキデ書 「写真の物理・化学」、ボールモンテル社刊(P. Glafkides. Chinie et Phisique Photographique. (Paul Montel. 1967)、ダフィン著「写真乳制化 学」、フォーカルプレス社刊(C. F. Duffin. Photographic Emulsion Chemistry (Focal Press. 1966))、ゼリクマンら著「写真乳料の製造と性あ、フォーカルプレス社刊(V. L. Zelikama et al.、

Making and Coating Photographic Emulsion. (Focal Press. 1964))などに配載された方法を用 いて調製することができる。

また、アスペクト比が約5以上であるような平 板状粒子も未発明に使用できる。平板状粒子は、 がトフ書、フォトグラフィック・サイエンス・ア ンド・エンジニアリング (Gutoff: Photographic Science and Engineering)、第14巻 248~257 頁 (1970年):米国特許第4.434.226 号、同4.414.310 号、同4.433.048 号、同4.439.520 号および美国 特許第2.112.157 号などに記載の方法により簡単 に顕彰することができる。

結晶構造は一様なものでも、内部と外部とが異 質なハロゲン組成からなるものでもよく、相状構 造をなしていてもよい。また、エピクキシャル様 をによって組成の異なるハロゲン化類が接合され ていてもよく、また例えばロゲン線、軟化鉛など のハロゲン化銀以外の化合物と接合されていても よい。

また種々の結晶形の粒子の混合物を用いてもよい。

本発明に用いられるハロゲン化銀乳剤は、通常、 物理熱成、化学熟成および分光増感を行ったもの を使用する。

本発明に用いられるハロゲン化解乳剤は、その 乳剤位予形成もしくは物理熟成の過程において種 々の多価金質イオン不純物を導入することができ る。使用する化合物の例としては、カドミウム、 亜鉛、制、飼、タリウムなどの塩、あるいは第項 数元素である酸、ルテニウム、ロジウム、パラジ ウム、オスミウム、イリジウム、日金などの塩も しくは酸塩を挙げることができる。

本発明に用いられるハロゲン化解乳剤の物理熱 成、化学熟成および分光増彫工程で使用される施 期 解は、リサーチ・ディスクロージャー陥17843。 回 解18716 および削%307105に配像されており、 その該当箇所を後掲の姿にまとめた。本発明に使

Ħ	c	ð	3	<u> </u>	H I (n:	Ę,	Ķ	用	添	n	梸	ŧ	Ł	12	Ø :	3	7	Ø	ij	†				
_	Ŧ		テ	4	ス	2	U	-	ジ	+	-	Œ	記	載	ż	n.	τ	お	ŋ	F	12				
D	表	E	щ	連	f .	5	e	Œ.	箘	所	خ	示	L	た	•										
胨	加	舸	o	權	泵		R	D	17	64	3	F	2 1) 1	87	16		R	D	30	71	05			
1.	化	学	増	感	柯			23	頁			6	48	頁	右	標			8	66	頁				
2.	惑	度	Ŀ	昇	輧							6	48	頁	右	.									
3.	分	光	増	惑	剌.	. :	23	~	24	頁		6	48	頁	右	髁		8	66	~	86	8 }	ŧ		
	強	色	増	B .	魺						~	- 6	49	頁	右	#									
4.	増		É		舸			24	頁			6	47	Ē	右	Ħ			8	68	Ē				
5.	か	٤:	ŋ	防	ιĿ		24	~	25	頁		•	45	頁	右	#		8	868	~	87	0]	Ę		
	剌		安	定	割																				
6.	光	吸	収	舸			25	~	26	頁		6	349	頁	右	#			8	73	頁				
	7	1	n	9	_							~ (55(頁(左	#									
	杂	11		*	外																				
		嗯	Ø.	刺																					
7.		Ŧ	٠,	ン	防		25	Ē	ŧ	#			65	頁(左	#			8	372	頁				
	ıĿ	#												~	ŧ	髁									
8.	e	. *		像	安			2	5	τ			65	0 J	Œ	標			8	37:	1				
	定	Ħ	1																						
9.	H		B		荆			2	6 ፫	į			65	ı P	Œ	額			87	1~	8	75	ğ		

651頁左欄 873~874頁 10. バインダー 26頁 27百 650頁右欄 876頁 11. 可塑剂、潤 治剂 12. 除布助剤 26~27頁 650 頁 右 欄 875~876頁 多而活性剂 13. スタチック 27百 650 頁 右 欄 876~877百 防止剂 878~879百 14.マット剤 また。ホルムアルデヒドガスによる写真性能の 劣化を防止するために、米国特許 4.411.987号や 間 4,435,503号に記載されたホルムアルデヒドと 反応して、固定化できる化合物を感光材料に添加 することもできる。 本発明には種々のカラーカプラーを併用するこ とができ、その具体例は前出のリサーチ・ディス クロージャー (RD) №17643、WI-C~G及び 間 No. 307105、 VII - C ~ G に記載された特許に記載 されている. イエローカプラーとしては、例えば米国特許第

3.933.051 号、同4.022.620 号、同4.326.024 号、

同4,401,752 号、同4,248,961 号、特公昭58-107 39号、英国特許第1,425,020 号、同1,476,760 号、 米国特許第3,973,968 号、同4,314,023 号、同4. 511.849 男、欧州特許第249.473A号等に記載のも のが好ましい。

本発明のカプラーは、色再現性の観点から、形 成される発色色素の極大吸収波長が短波側に位置 し、かつ 500nmを超える長波長領域における吸収 がシャープに減少するイエローカプラーを併用す るとよい。このようなイエローカプラーとしては、 例えば特開昭63-123047 号や特開平1-173499号に 記載されている。

マゼンタカプラーとしては、5 - ピラゾロン系 及びピラゾロアゾール系の化合物が好ましく、米 國特許第4,310,619号、简4,351,897号、欧州特 許第73.636号、米国特許第3.061.432 号、同3.72 5.067 号、RD誌No.24220(1984年6月)、特開昭 60-33552号、RD誌Na24230(1984年6月)、特開 昭 60-43659号、同 61-72238号、同 60-35730号、同 55-118034 号、同60-185951 号、米国特許第4.50 0.630 号。 同 4.540,654 号、同 4.556,630 号、国 際公開W○88/04795 号等に記載のものが特に好 ましい。

太楽明において併用できるシアンカプラーとし ては、フェノール系及びナフトール系カプラーが 挙げられ、米国特許第4.052.212 号、同4.146.39 6号、同4.228.233号、同4.296.200号、同2.36 9.929 号。同2.801.171 号、同2.772.162 号、同 2,895,826号、同3,772,002号、同3,758,308号、 周4.334.011 号、同4.327.173 号、西独特許公開 第3,329,729号、欧州特許第121,365A号、同249. 453A号、米国特許第3.446.622号、同4.333.999 号、同4.775.616 号、同4.451.559 号、同第4.42 7.767号、同第4.690.889号、同4.254.212号、 同4,296.199 号、特開昭61-42658号等に記載のも のが好ましい。

また、発色色素の不要吸収を補正するためのカ ラード・カプラーを用いてもよく、リサーチ・デ ィスクロージャーNo.17643 のVII-G項、米国特許 第4.163.670号、特公昭57-39413号、米国特許第

特開平4-179949 (15)

4、004.929 労、同4、138、258 号、英国特許第1、14 5、368 号に起載のものが好ましい。また、米国特 許第4、774、181 号に記載のカップリング時に改越 された並先色素により発色色素の不要吸収を補正 するカプラーや、米国特許第4、777、120 号に記載 の現像主薬と反応して色素を形成しうる色素プレ カーサー基を離販基として有するカプラーを用い ることも好ましい。

発色色素が適度な拡散性を有するカプラーとしては、米国特許第4.366.237号、美国特許第2.12 5.570号、欧州特許第95.570号、西独特許(公開) 第3.234.533号に記載のものが好ましい。

ポリマー化された色素形成カプラーの典型例は 米国特許第3,451,820 号、同4,080,211 号、同4, 387,282 号、同4,403,320 号、同4,576,910 号、 泰国特許第2,102,173 号等に記載されている。

カップリングに伴って写真的に有用な残悪を数 出するカプラーもまた本発明で使用できる。 現像 抑制剤を放出するDIRカプラーは、前述のRD 誌版 17643、頃~F項に起載された特許、特開昭 57-151944 号、同57-154234 号、同60-184248 号、同63-37346号、米国特許第4、248.962 号、同4.78

現像時に悪像状に造核剤もしくは現像促進剤を 放出するカプラーとしては、英国特許第2,097.14 0 号、同2,131,188 号、特開昭59-157638 号、同 59-170840 号に罗新のものか好ましい。

その他、本発明の感光材料に併用できるカプラーとしては、米国特許第4、130、127 号等に配載の 数争カプラー、米国特許第4、283、472 号、同4、33 8、393 号、同4、310、618 号等に配載の多当量カプ ラー、特開密60-185960 号、同62-24252号等に足 数のDIRレドックス化合物故出カプラー、DI Rカプラー放出カプラー、DIRカブラー放出レ ドックス化合物、欧州特許第173、3024号に配載の 離股後復色する色素を放出するカプラー、RD誌 加11449 号、同誌加24241 号、特開昭61-201247 号等に配数の最白度進期放出カプラー、米国特等

特開昭63-75747号に配載のロイコ色素を放出する カプラー、米国特許第4,774,181 号に配載の蛍光 色素を放出するカプラー等か挙げられる。

併用しうるカラーカブラーの標準的な使用量は 形光性ハロゲン化解 | モル当り 0.001-1 モルの 収置であり、好ましくはイエローカブラーでは、 0.01~0.5モル、マゼンタカブラーでは、0.003~ 0.3モル、シアンカブラーでは、0.002~0.3 モル である。

これらの併用できるカプラーは、前記の種々の 公知分散法で感光材料に導入できる。

本発明の感光材料は、色カブリ防止剤として、 ハイドロキノン誘導体、アミノフェノール誘導体 役食子酸誘導体、アスロルピン酸誘導体などを含 有してもよい。

本発列の悪光材料には、種々の褐色防止期を用 いることができる。シアン、マゼンタ及び/又は イェロー画像用の有機種色防止用としてはハイド ロキノン類、8 ーヒドロキシクロマン類、5 ーヒ ドロキンクマラン類、スピロクロマン類、9 ーア ルコキシフェノール類、ビスフェノール類を中心 としたヒンダードフェノール類、投食子酸請率体、 メチレンジオキシベンゼン類、T・1ノフェノール 頭、ヒンダードアミン類およびこれら各化合物の フェノール性水酸基をシリル化、アルキル化した エーテルもしくはエステル誘導体が代表例として 挙げられる。また、(ビスサリチルアルドキシマ ト)ニッケル酸体および(ビスーN、Nージアル キルジチオカルパマト)ニッケル酸体に代表され ネ金鉱機体が上が使用できる。

有機秘色防止剤の具体例としては、米国特許素 2,360,290 号、同2,418,613 号、同2,700,458 号、同 間2,701,197 号、同2,728,659 号、同2,732,300 号、同2,755,765 号、同3,392,944 号、同4,430, 425 号、英國特許第1,363,921 号、米国特許第2, 710,801 号、同2,816,028 号等に配載のハイドロ キノン類:米国特許第3,432,300号、同3,573,050 号、同3,574,627 号、同3,698,909 号、同3,764, 337 号、特別研52-152225号等に配載の6 - ヒド ロキシクロマン類、5 - ヒドロキンクロマン類、 マピロクロマン類:米国特許第4,360,589 号に記 載のスピロインダン類;米国特許第2.735.765号、 英国特許第2.066.975 号、特開昭59-10539号、特 公昭57-19765号等に記載のp-アルコキシフェノ ール類;米頭特許第3.700.455 号、同4.228.235 号、特開昭52-72224号、特公昭52-6623号等に記 敵のヒンダードフェノール類:米国特許第3.457. 079 号に記載の没食子敵誘導体:米国特許第4.33 2,886 号に記載のメチレンジオキシベンゼン類、 特公昭56-21144号記載のアミノフェノール類:米 国特許第3,336.135 号、同4.268.593 号、英国特 昨年1 326,889 号、同1,354,313 号、同1,410,84 6号、特公昭51-1420号、特開昭58-114036号、 同59-53846号、同59-78344号等に記載のヒンダー ドアミン類:米国特許第4,050.938号、何4.241. 155. 号、英国特許第2,027,731(A)号等に記載の金 異菌体等が挙げられる。これらの化合物は、それ ぞれ対応するカラーカプラーに対し通常5ないし 100 重量%をカプラーと共乳化して感光層に添加 せることにより、目的を達成することができる。

シアン色素像の熟および特に光による劣化を防止するためには、シアン発色層およびそれに隣接 する両額の層に繁外線吸収剤を導入することがよ り効果的である。

紫外線吸収剤としては、アリール基で置換され たベンゾトリアゾール化合物(例えば米国特許第 3.533.794 号に記載のもの)、4 - チアゾリドン 化合物 (例えば米国特許第3.314.794 号や同3.35 2.681 号に記載のもの)、ベンゾフェノン化合物 (例えば特開昭46-2784号に記載のもの)、ケイ 皮酸エステル化合物(例えば米国特許第3.705.80 5号、同3.707.395号に記載のもの)、ブタジエ ン化合物 (米国特許第4,045,229 号に記載のも の)、あるいはベンズオキサゾール化合物(例え ば米国特許第3,406.070 号や同4.271.307 号に記 載のもの)を用いることができる。繁外線吸収性 のカプラー (例えばαーナフトール系のシアン色 素形成カプラー)や、紫外線吸収性のポリマーな どを用いてもよい。これらの紫外線吸収剤は特定 の層に媒染されていてもよい。

なかでも前記のアリール基で屋換されたベンゾ トリアゾール化合物が好ましい。

本発明の販光材料の乳剤層に用いることのでき る結合制または保護コロイドとしては、ゼラチン を用いるのが有利であるが、それ以外の関水性コ ロイド単独あるいはゼラチンと共に用いることが できる。

本発明においてゼラチンは石灰処理されたものでも、除を使用して処理されたものでもどちらで もよい。ゼラチンの製法の辞細はアーサー・ヴァ イス書、ザ・マクロモレキュラー・ケミストリー ・オブ・ゼラチン(アカデミック・ブレス、1964 年発行)に配載がある。

本発明の販光材料中には、特開報63-257747 号、 開 62-272248 号および特開平1-80941 号に配載の 1,2 ーペンズイソチアゾリンー3ーオン、nー ブチルターヒドロキンペンゾエート、フェノール、 4 ークロルー3,5 ージメチルファール、2 フェノキシエタノール、2 ー (4 ーチアゾリル) ペンズイミダゾール等の各種の販業料もしくは防 微剤を添加することが好ましい。

本発明の感光材料が直接ポジカラー感光材料の 場合には、リサーチ・ディスクロージャー誌 % 22 534(1983年1月) に記載のようなヒドラジン系化 合物や四級従業理化合物の如き遺ぼ料や、それら 遊桜剤の効果を高める連接促進料を使用すること ができる。

本発明に用いられる支持体としては通常、写真 感光材料に用いられているセルロースナイトレー トフィルムやポリエチレンテレフタレートなどの 透明フィルムや反射型支持体が使用できる。本発 明の目的にとっては、反射支持体の使用がより好ましい。

本発列で好ましく使用することのできる「反射 支持体」とは、反射性を高めてハロゲン化銀乳料 層に形成された色素菌像を鮮明にするものをいい、 このような反射支持体には、支持体上に酸化チン、 液化亜鉛、炭酸カルシウム、碳酸カルシウム 等の光反射物質を分散含有する碳水性樹脂を被質 したものや光反射性物質を分散者有する碳水性樹 態を支持体として用いたものか会まれる。例えば、 パライタ紙、ポリエチレン被腹鎖: ポリプロピレン系合成紙: 反射層を併設した或は反射性物質を 併用する透明支持体(例えばガラス板、ポリエチレンテレフタレート、三齢酸セルロースあるいは 翻数セルロースなどのポリエステルフィルム、ポ リアミドフィルム、ポリカーポネートフィルム、ポ ポリスチレンフィルム、塩化ビニル樹脂等) が挙 げられる。

本発明に従った膨光材料は、前記ORD は加 17643の28~29頁、および同胚施18716の 615左欄 や右欄に記載された通常の方法によって現像処理 することができる。例えば、カラー現像処理とし て、発色現像処理工程・影像処理工程・光色処理 工程が行われる。反転現象処理工程・大佐処理 工程が行われる。反転現象処理工程が行われる。反 転処理工程・大佐又はリンス処理工程・反 転処理工程・大佐又はリンス処理工程・反 転処理工程・大佐又はリンス処理工程・反 転処理工程・大佐又はリンス処理工程・反 転処理工程・大佐又はリンス処理工程・反 転処理工程・大佐又はリンス処理工程・反 転処理工程では、漂白成を用いた漂白工程と定着 を用いた定着工程の代わりに、漂白立着もし、源 いた露白定着処理工程を行うこともできるし、源 本発明の感光材料の現像処理に用いる発色現像 核は、芳香族第一級アミン請導体を発色現像主義 として含有するアルカリ性水溶液である。この発 色現像主義としては、アミノフェノール系化合物 も有用であるが、pーフェニレンジアミン系化合 動が好ましく使用され、その代数例としては、 - メチルー4ーマミノーN、N・ジェチルアニリ

ン、3 - メチル・4 - フミノ・N - エチル・N - ターとドロキンエチルアニリン、4 - フミノ・N - エチル・N - 8 - とドロキンエチルアニリン、3 - メチル・N - 5 - メテル・1 - アミノ・N - エチル・ロリン、3 - メチル・4 - アミノ・N - エチル・ロリン、3 - メチル・4 - アミノ・N - エチル・カーメトキシエチルアニリン及びこれらの被機塩、塩酸塩もしくはロートルエンズルオン酸塩などが挙げられる。これらの化合物は目的に応じ2種以上併用することもできる。

発色現像液は、アルカリ金属の成績塩、ホウ酸塩・しくほりン酸塩のような7個酸素剤:塩化物塩、 臭化物塩、沃化物塩、ベンズイミダブルル類、 ジブチアゾール類もしくはメルカプト化合物のような現像抑制剤またはカブリ防止剤などを含むの が一般的である。また必要に応じて、ヒドロキシ ルアミン、ジエチルヒドロキシルアミン、亜酸酸 塩、N、N・ビスカルボキシメチルヒドラジンの 如きヒドラジン類、フェニルセミカルバジド類、 トリエタノールアミン、カテコールスルホン酸酸

の如き各種保恒剤:エチレンゲリコール、ジエチ レンゲリコールのような有機控制:ベンジルアル コール、ポリエチレングリコール、四級アンモニ ウム塩、アミン類のような現像促進剤:色素形成 カプラー: 競争カプラー: 1 - フェニル-3 - ピ ラゾリドンのような補助即像主塞:ナトリウムボ ロンハイドライドやヒドラジン系化合物のような 政核制:粘性付与剤:アミノポリカルボン酸、ア ミノポリホスホン酸、アルキルホスホン酸、ホス ホノカルボン酸に代表されるような各種キレート 剤(例えば、エチレンジアミン四酢酸、ニトリロ 三酢酸、ジエチレントリアミン五酢酸、シクロヘ キサンジアミン四酢酸、ヒドロキシエチルイミノ 沙酢酸、1-ドドロキシエチリデン-1、1-ジ ホスホン酸、ニトリローN. N. Nートリメチレ ンホスホン酸、エチレンジアミン-N.N.N. Nーテトラメチレンホスホン酸、エチレンジアミ ンージ (o-ヒドロキシフェニル酢酸) 及びそれ らの塩): 4. 4'-ジアミノー2. 2'ージス ルホスチルベン至化会物のような街光増白額・ア

ルキルスルホン酸、アリールスルホン酸、脂肪族 カルボン酸、芳香族カルボン酸のような各種界面 浜性刺等を添加することができる。

本発明における発色現像液には実質的にベンジ ルアルコールを含有しないことが好ましい。実質 的にベンジルアルコールを含有しないとは、好ま しくは2回/2以下、より好ましくは 0.5ml/2 以下、最も好ましくは含有しない場合である。

本発明における発色現像液には実質的に亜酸酸 イオンを含有しないことが好ましい。実質的に亜 酸酸イオンを含有しないとは、好ましくは 3.0× ロ*モル/ 4以下、更に好ましくは含有しない場 含である。

本発明における発色現像板には実質的にヒドロ キシルアミンを含有しないことが好ましい。実質 的にヒドロキシルアミンを含有しないとは、好ま しくは 5.0×10⁻³ モルノよ以下、更に好ましくは 含有しない場合である。本発明における発色現象 飯には、ヒドロキシルアミン説外の有膜保恒期 (個まば、ヒドロキシルアミン説等体やヒドラジ ン誘導体)を含有することが好ましい。

これらの発色現像液のpHは9~12であることが 一般的である。

またカラー反転現像処理としては、一般的に、 風白現像処理工程、水洗又はリンス処理工程、反 転処理工程、カラー現像処理工程が行われる。反 転処理工程としては、カブラセ料を含有する反転 筋を用いたり、光反転処理であってもよい。また 上配カブラセ料を発色現像液に含有させて反転処 理工程を名略してもよい。

黒白現像処理に用いられる黒白現像液は、通常 知られている黒白写真感光材料の処理に用いられ るものであり、一般に黒白現像液に添加される各 種の添加剤を含有せしめることができる。

代表的な活動剤としては、1-フェニル-3-ピラゾリドン、N-メチル-p-アミノフェノー ル及びハイドロキリンのような現像主要: 至硬体 塩のような保恒剤: 酢酸、ホウ酸のような水溶性 の酸のからなる門線番剤: 水酸化ナトリウム、炭 酸ナトリウム、炭酸カリウムのようなアルカリか

らなるが振音解文は現像促進期: 典化かりウムや 2 - メチルベンツイミダゾール、メチルベンツチ ゾールのような新微性もしくは存儀性の現像別 制計: エチレンジアミン四酢酸、ポリリン酸性の ような硬水板化解: アスコルピン酸、ジエタノー ルフミンのような酸化防止料: トリエチレングリ コール、セロソルブのような有機溶射: 微量の状 化物やメルカッド化合物のような表面過現像防止 根本条単げることができる。

またこれらの現像技の補充量を低減する場合に は処理情の変気との接触面限を小さくすることに よって後の需発、空気酸化を防止することが好ま しい。このように処理情の空気との接触面積を小 さくする方法としては、処理情の写実処理を面 に 浮き重等の速感物を設ける方法を挙げることがで きる。この技術は、発色現像及び無白現像の両工 程のみならず、後続の全ての工程において適用す ることが好ましい。また、再生手段等の現像成中 の臭化物イオンの書類を呼れる手段を用いること により補充量を低減することもできる。 発色現象処理の時間は、通常2~5分の間で設定されるが、高温高pHとし、かつ発色現像主要を 高濃度に使用することにより、更に処理時間の短線を図ることもできる。

発色現像後の写真机制層は、脱離処理される。 脱離処理は、凝白処理と定着処理を観別に行なわれてもよいし、同時に行なわれてもよいし、同時に行なわれてもない。素の自免 着処理)。更に処理の迅速化を図るため、素の自免 症に重角迫定者処理する処理力とこと、悪 自定着処理の前に定者処理すること、スに認言を 着処理後に重白処理することと目的に応じ任意に 実施できる。未発明においては発色現像後に重ら に無白定者処理すると本発明の効果において有効

画白液や黒白定着液に用いられる蛋白剤として は、例えば鉄(直)などの多倍全質の化を物:過 酸類:キノン類:鉄塩等があげられる。代表的原 付剤としては、塩化鉄:フェリシアン化物:定ク ロム酸塩:鉄(直)の有機製塩(例えばエチレン ファミン四酢機、ジェチレントリアミン五酢酸、
1.3 - ジアミノブロバン四酢酸などのアミノボ
リカルボン酸頭などの金属菌塩): 通販器塩など
を挙げることができる。これらのうちアミノボ
リカルボン酸酸(III) 脂塩が本発明の効果を有効に
発揮する概点から好ましい。さらにアミノボリカ
ルボン酸酸(III) 糖塩は固白酸においても、源白 定着酸においても特に有用である。これらのアミ ノボリカルボン酸酸(III) 糖塩を用いた混合酸又 は濃白定着核は、3.5~8の炉で使用される。
は

掘白液や瀬口定着液には、臭化アンモニウムや 塩化アンモニウムのような再ハロゲン化剤:硝酸 アンモニウムのような別緩着剤:碳酸アンモニウ ムのような金質療食防止剤など公知の筋制剤を派 加することができる。

源白液や漂白定着液には上配の化合物の他に、 源白ステインを防止する目的で有機能を含有させ ることが好ましい。特に好ましい有機能は、機解 確定数(0%3)が2~5.5である化合物で、具体的に は酢酸、プロピオン酸などが好ましい。

※白液、源白定着液及びそれらの前浴には、必 要に応じて悪白促進剤を使用することができる。 有用な漂白促進剤の具体例としては、米国特許第 3,893,858 号、西独特許第1,290,812 号、同2,05 9,988 号、特票昭53-32736号、同53-57831号、同 53-37418号、同53-72623号、同53-95630号、同53 -95631号、同53-104232号、同53-124424号、同 53-141623 号、同53-28426号、リサーチ・ディス クロージャーNa 17129 号 (1978年7月)などに記 戦のメルカプト基またはジスルフィド基を有する 化合物;特開昭50-140129 号に記載のチアゾリジ ン誘導体:特公昭45-8506 号、特開昭52-20832号、 同53-32735号、米田特許第3.706.561 号に記載の チオ尿素誘導体;西独特許第1,127,715号、特開 昭58-16235号に記載の沃化物塩;西独特許第966. 410 号、同2,748,430 号に配載のポリオキシエチ レン化合物類:特公昭45-8836 号の記載のポリア ミン化合物;その他特開昭49-42434号、同49-596 44号、同53-94927号、同54-35727号、同55-26506 号、同58-163940号記載の化合物; 臭化物イオン

定着液や面白定着液に用いられる定着剤として はチオ酸酸塩、チオシアン酸塩、チオエーデル系 化合物、チオ尿素類、多量の沃化物塩等を挙げる とができるが、チオ硫酸塩の使用が一般的であ り、特にチオ酸酸アンモニウムが最も広範に使用 できる。また、チオ酸酸塩とチオシアン酸塩、チ オエーテル系化合物、チオ尿素などの併用も好ま しい。

定着核や素白定着液の保恒剤としては、那碳酸 塩、重面酸酸塩、カルボニル重重碳性加物ある いは欧州特許第294769A 号に記載のスルフィン酸 化合物が好ましい。更に、定着液や素白皮着液 は液の安定化の目的で、各種アミノポリカルポン 酸類や有機ホスホン酸類(例えば、1 ー ヒドロキ シエチリデンー1, 1 ー ジホスホン酸、N、N、 N・N・エチレンジアミンテトラホスホン酸) の影類が好ましい。

定着液や漂白定着液には、更に、各種の蛍光増 白剤;絹泡剤;界面活性剤;ポリビニルピロリド ン・メタノール等を含有させることができる。

等が挙げられる。なかでもメルカプト基をたはジ スルフィド基を有する化合物が促進効果が大きい 販点で好ましく、特に米国特許第、3.8938, 2858号、 医独特許第 1.290.812 号、特開昭53-95530号に記 数の化合物が好ましい。更に、米国特許第 4.552. 834 号に記載の化合物が好ましい。これらの第白 促進剤は感光材料中に活加してもよい。撮影用の カラー感光材料を適白定着するときにこれらの原 白保護剤は特性で称である。

股銀工程の時間の合計は、股銀不良が生じない 範囲で短い方が好ましい。好ましい時間は1分~ 3分である。また、処理温度は25℃~50℃、好ま しくは35℃~45℃である。

脱集工程においては、複粋かできるだけ強化されていることが好きしい。複件数化の異体的な方法としては、特別昭62-183460 号に犯数の悪光材料の乳料面に私根液の噴流を衝突させる方法が挙げられる。このような複粋向上手段は、漏白液、漏白液、高白定増液、定着液のいずれにおいても有効である。

本発明の感光材料は、脱級処理後に水洗工程を経るのか一般的である。水洗工程に代り、安定工程を行ってもよい。このような安定化処理においては、特開研57-8543 号、同58-14834号、同60-220345 号に記載の公知の方法はすべて用いることができる。また、漁駅市カラー版社材料の処理に代表される色素安定規と界面活性料を含有する安定総を最終必として使用するような水洗工程-安定工程を行ってもよい。

水洗液及び安定化液には、無機リン酸、ポリア ミノカルボン酸、有機アミノホスホン酸のような 健水軟化料:イソチアゾロン化合物やサイアベン ダゾール類、塩素化イソシアヌール酸ナトリウム 等の塩素系級磨削: Nu塩、Ni塩、Bi塩のような金 塩塩:界固活性料:硬製料:設裏料などを含有さ サスニとができる。

水洗工程での水洗水量は、感光材料の特性(例 えばカプラー等使用素材による)、用途、更には 水洗水温、水洗タンクの数(段数)、向流、順成 等の補充方式、その他種々の条件によって広範囲 に設定し得る。このうち、多段向流方式における 水洗タンク数と水量の関係は、Journal of the Society of Notion Picture and Television Engineers. 第64巻、P.248~258 (1955年5月号) に記載の方法で求めることができる。また、特開 昭82-288838 号に記載のカルンウムイオン、マグ ネンウムイオンを低減させる方法を預めて有効に 用いることができる。

水洗水の別は、4 - 9 であり、好ましくは5 ~ 8 である。水洗水塩、水洗時間も、販売材料の特性、用途等で種々設定し得るが、一般には、15~ 45でで20秒~10分、好ましくは25~40でで30秒~ 5 分の範囲が選択される。

安定化療に用いることができる。色素変変化新さ しては、ホルマリンやゲルタルアルデドドなどの アルデヒド酶、ジメチロール原素などのNーメチ ロール化合物、ヘキサメチレンテトラミンあるい はアルデヒド亜酸酸付加物等を挙げることができ る。また変変化液には、その他から酸、木酸化ナ トリウムのような8開酸削減緩割:1-ヒドロキ

シエチリデン-1, 【-ジホスホン酸、エチレン ジアミン四酢酸のようなキレート料;アルカノー ルアミンのような硫化防止料;蛍光増白剤;防黴 料などを含有させることができる。

上配水洗及び/又は安定液の補充に伴うオーバ - フロー液は較級工程等他の工程において再利用 することもできる。

本発明の膨光性料には処理の間略に及び迅速化 の目的で発色現像主張を内象しても良く、内歇す るには、発色現像主張の各種プレカーサーを用い のが好ましい。例えば、米国特許第3.342.587 号記載のインドアニリン系化合物、同 3.342.599 号、RD誌版14.850号及び同誌版15.159号記載の シッフ塩基型化合物、同誌版13.924号記載のフル ドール化合物、米国特許第3.719.492 号記載の金 国地館体、特開電53-135523 号記載のウレタン系 化会物を挙げることができる。

本発明の感光材料は、必要に応じて、発色現象 を促進する目的で、各種の1-フェニル-3-ビ ラブリドン類を内蔵しても良い。典型的な化合物 は特開昭56-64339号、同57-144547号、および同 58-115438号等に記載されている。

本発明における各種処理液は10°C〜50°Cにおいて使用される。追索は35°C〜38°Cの風気力概率的 であるが、より高温にして処理を促進し処理時間 を短縮したり、逆により低温にして頻賢の向上や 処理液の安定性の改良を達成することができる。 (実施係)

以下に実施例をもって本発明を詳細に説明する が、本発明はこれらに限定されるものではない。 実施例 1

(試料101の作製)

三酢酸セルロースフィルムペース上に以下に示す層構成の試料101 を作製した。第1層能布液は 下配のように調製した。

(第1層塗布液の調製)

シアンカプラー (A-I) 1.01g、およびジブ チルフタレート1.06gとを10.0ccの酢酸エチルに 加え完全に溶解した。このカプラーの酢酸エチル 溶液を42gの10%ゼラチン水溶液(5g/4のド デシルベンゼンスルホン酸ナトリウムを含む)に 加え、ホモジナイザーで乳化分散を行なった。乳 化分散後、高額水を加え企量を 100g とした。こ の乳化分散物 100g と高塩化銀乳料 8.2g (異化 銀合量 0.5モルギ)とを配合溶解し、以下に示す 組成となるように非一層を布液を質較した。ゼラ チン硬膜料としては、1 ーオキシー3、5 - ジク ロローs - トリアジンナトリウム塩を用いた。

(層構成)

以下に各層の蓄構成を示す。

支持体

三酢酸セルロースフィルム

第1層(乳剤層)

高塩化銀乳剤	銀換算で	0.32 g / m²
ゼラチン		2.60 g / nf
シアンカプラー(A・	- I)	0.49g ∕m²
ジブチルフタレート		0.52 g ∕ m²
27410790-1		0.0227

第2層(保護層)

影動カリウム

ゼラチン 1.60 g ∕ m²

シアンカプラー(A-I)

$$C_{\mathfrak{s}} \overset{\mathsf{OH}}{\longleftrightarrow} \overset{\mathsf{NHCOCHO}}{\longleftrightarrow} C_{\mathfrak{s}} H_{\mathfrak{t},\mathfrak{t}}(\mathfrak{t})$$

(試料102~107の作製)

試料101 において、シアンカプラー(A-I) の替わりに、第1表に記すカプラーをシアンカプ ラー(A-I)と等モル屋き換えた以外、試料101 と同様に作製した。

(色相の評価)

以上のように作製した試料 101~107 に、白光 で階級ウェッジ電光を与えた後、以下に示す処理 工程により現像処理を行なった。

現像無理後、最高濃度部分の分光吸収測定を行 ない、次式で与えられる副吸収の大きさ、および 短波側の裾切れの度合いにより色相の評価を行な

副吸収の大きさ= 420mm における吸収濃度 最大吸収液長における吸収濃度

短波側の裾切_	540nm におけ	5 吸収濃度
れの度合い	最大吸収波長に	おける吸収濃度
結果を第1表	にまとめて記す。	
处理工程	復 度	時間
カラー現像	38°C	45 🤁
源白定着	35°C	45 🕏
リンス ①	35°C	30 19
リンス ②	35*C	30 ₺
リンス ③	35*C	30 ₺
乾 加	80°C	60 ₺
(リンス③→	①への3タンク向	鹿方式とした。)
各処理液の維	成は以下の通りで	ある。
カラー現像液		
水		800 ml
エチレンジア	:>-N, N. N	. N
ーチトラメ	チレンホスホン酸	3.0 g
トリエタノー	- ルアミン	8.0 g
塩化カリウム		3.1 g
裏化カリウム		0.015g

ヒドラジノ二酢酸	5.0 g
N-エチル-N-(8-メタンスル	
ホンアミドエチル) - 3 - メチル	
- 4 - アミノアニリン硫酸塩	5.0 g
蛍光增白剂(WHITEX-4. 住友化学製)	2.0 g
水を加えて	1000 mℓ
pH (水酸化カリウムを加えて)	10.05
源白定着液	
*	400 ml
チオ硫酸アンモニウム溶液(700g/ℓ)	100 ml
亜硫酸アンモニウム	45 - g
エチレンジアミン四酢酸鉄 (II)	
アンモニウム	55 g
エチレンジアミン四酢酸	3 g
臭化アンモニウム	30 g
銷散 (67%)	27 g
水を加えて	1000 ଲ€ -
pH	6.2
リンス被	
イオン交換水(カルシウム、マグネ	シウムは各

第1表

試料 No.	カブラー	副吸収の 大きさ	短波側の スソ切れ	報考
101	A - 1	0.177	0.166	比較例
102	例示カプラー (4)	0.106	0.129	本発明
103	例示カプラー (6)	0.105	0.128	-
104	例示カプラー (7)	0.101	0.125	-
105	例示カプラー (8)	0.109	0.132	~ 1
106	例示カプラー (12)	0.107	0.134	-
107	例示カプラー (15)	0.108	0.133	-

実施例 2

実施例1において高塩化銀乳剤の替わりにヨウ 真化銀(ヨウ化銀を 8.0モル%)乳剤を用いた以 外実施例1と同様に試料を作取した。このように して作製した試料を以下に示す処理工程により現 使処理を行ない実施例1と同様の評価を行なった。 実施例1おける試料101~107で、乳剤を置き換 えた試料をそれぞれ試料201~207とした。 結果を第2素にまとめて記す。

机理方法

M.	理 万 缶		
	工程	処理時間	処理温度
	発色現像	3分15秒	38℃
	氯 白	1分00秒	38°C
	源白定着	3分15秒	38°C
	水 洗(1)	40₺	35°C
	水 洗(2)	1分00秒	35°C
	安 定	40₺	38°C
	乾 燥	1分15秒	55 * C

次に、処理液の組成を記す。

(発色現像液) (単位g) ジエチレントリアミン五酢酸 1.0

3.0

1 - ヒドロキシエチリデン-1。 1 - ジホスホン酸

亜硫酸ナトリウム	4. 0
炭酸カリウム	30.0
臭化カリウム	1.4
沃化カリウム	1.5mg
ヒドロキシルアミン硫酸塩	2.4
4 - (N-x+n-N-B-EF	
ロキシエチルアミノ) - 2 - メ	
チルアニリン装徴塩	4.5
1. + 40 2 -	100

水を加えて 1.0 g pH 10.05 (番白核) (単位g) エチレンジアミン四割験等二鉄ア ンモニウム二水塩 120.0 エチレンジアミン四酢酸ニナトリ

アンモニア水 (27%)	15.0ml
水を加えて	1.0 €
pH	6.3
(漂白定着液)	(単位g)
エチレンジアミン四酢酸第二鉄ア	
ンモニウムニ水塩	50.0

エチレンジアミン四酢酸ニナトリ	
ウム塩	5.0
亜硫酸ナトリウム	12.0
チオ硫酸アンモニウム水溶液	

(700g/l)	240.0 m₽
アンモニア水(27%)	6.0ml
水を加えて	1.0 €
pH	7.2
(al. se se s	

(水洗液)

水道水を日型強酸性カチオン交換機能(ローム アンドハース社製アンパーライトIR F 1 2 0 8) と、OR型強塩高性アニオン交換機能(同アンパー ライトIR A - 4 0 0) を充壌した商床式カラ ムに遺水してカルシウム及びマグネシウムイオン

10.0 100.0

> 10.0 0.005€#

優度を $3 \, m_B \ell \ell$ 以下に処理し、続いて二塩 化イソ シアヌール酸ナトリウム $20 \, m_B \ell \ell \ell$ を譲順ナトリウム $2.0 \, m_B \ell \ell \ell$ を添加した。この液のpRは $6.5 \sim 7.5$ の範囲にある。

(安定液)	(単位g)
ホルマリン(37%)	2. 0ml

ポリオキシエチレン-p-モノノ ニルフェニルエーテル(平均重

合度10) 0.3

エチレンジアミン四酢酸ニナトリ ウム塩

水を加えて 1.0 ℓ 5.0~8.0 ·

0.05

第2表

備考	短波側の スソ切れ	副吸収の 大きさ	カプラー	試料 Na
比較例	0.132	0.178	A - 1	201
本発明	0.109	0.107	例示カプラー (4)	202
-	0.108	0.105	例示カプラー (6)	203

水	洗	2分	•	
反	転	2	~	
発色	現像	6 //	"	
(M	整	2 分	,	
震	Ė	6 分	*	
定	*	4 分	*	
*	施	4 分	*	
安	定	1 分	常温	
乾	燥			

処理液の組成は以下のものを用いた。

第一現像液

*	700ml
ニトリローN、N、Nートリメチレ	
ンホスホン酸・五ナトリウム塩	2 g
亜碳酸ナトリウム	20 g
ハイドロキノン・モノスルフォネー	
+	30 g
炭酸ナトリウム(一水塩)	30 g
1-フェニルー4-メチルー4-ヒ	

ドロキシメチルー3-ピラゾリド

第2表(続き)

試料 Na	カプラー	馴吸収の 大きさ	短波側の スソ切れ	備名
204	例示カプラー (7)	0. 101	0. 107	~
205	例示カプラー (8)	0.110	0.112	~
206	例示カプラー (12)	0.111	0.113	~
207	例示カプラー (15)	0.109	0.110	-

第2差より明らかなように本発明のカプラーは 副吸収が小さく又、短波側のスソ切れが良好な色 素を生成することがわかる。

零無例3

実施例 2 において処理工程のみ以下に示す方法 で行なった以外実施例 2 と同様に試験、評価を行 なった。

結果を第3表にまとめて配す。

処理工程

工程	時間	温度
第一現像	6 /)	38℃

2 g

ν	28
異化カリウム	2.5 g
チオシアン酸カリウム	1.2g
沃化カリウム (0.1%溶液)	2ml
水を加えて	1000 ™
pH	9.60
反転放	
*	70 <u>0</u> mê
ニトリローN、N、N-トリメチレ	
ンホスホン酸・五ナトリウム塩	3 g
塩化第1スズ(二水塩)	1 g
pーアミノフェノール	0.1g
水酸化ナトリウム	8 g
氷酢酸	15 mℓ
水を加えて	1000ml
pH	6.00
発色現像液	
*	700 ™
ニトリローN、N、Nートリメチレ	

ンホスホン酸・五ナトリウム塩

特開平4-179949 (24)

亜硫酸ナトリウム	7 g	水酢酸	3 ml
第3リン酸ナトリウム(12水塩)	36 g	水を加えて	1000ml
臭化カリウム	1 g	рH	6. 60
沃化カリウム (0.1%溶液)	90 <i>mℓ</i>	重白液	
水酸化ナトリウム	3 g	*	800 ml
シトラジン酸	1.5 g	エチレンジアミン四酢酸ナトリウム	
N-エチレン-N+ (β-メタンス		(二水塩)	2 g
ルフォンアミドエチル) - 3 - メ		エチレンジアミン四酢酸鉄(皿)	
チルー4ーアミノアニリン・硫酸		アンモニウム(二水塩)	120 g
塩	11 g	臭化カリウム	100 g
3, 6-ジチアオクタン-1, 8-		水を加えて	1000 m£
ジオール	l g	pН	5.70
水を加えて	1000ml	定着液	
PH	11.80	*	800ml
興整液		チオ被験ナトリウム	80.0
*	700ml	亜硫酸ナトリウム	5.0
亜硫酸ナトリウム	12 g	重亜硫酸ナトリウム	5.0
エチレンジアミン四酢酸ナトリウム		水を加えて	1000mℓ
(二水塩)	8 g	рН	6.6
チオグリセリン	0. 4ml	安定液	

*	800mℓ
ホルマリン(37重量%)	5.0g
富士ドライウエル(富士写真フイル	
ム微製界面活性剤)	5.0mℓ
水を加えて	1000ml
ан	7.0

試料 No.	カプラー	副吸収の 大きさ	短波側の スソ切れ	備考
201	A - 1	0.177	0.167	比較例
202	例示カプラー (4)	0.107	0.129	本発明
203	例示カプラー (6)	0.105	0.128) "
204	例示カプラー (7)	0.101	0.125	*
205	例示カプラー (8)	0.109	0.132	"
206	例示カプラー (12)	0.107	0.133	-
207	例示カプラー (15)	0.107	0.132	-

ハロゲン化酸カラー感光材料として、欧州特許 EP 0.355、680A2号(対応:特質平2-139544号、 US S.N. 07/343、747) 公報の実施例2 に配載の 試料陥214 (多番カラーペーパー) を使用した。 ただし、ビスフェノール化合物として該公報に記 数の裏 - 23の材のに具 - 10を、ス、イエローカブ ラー(Ex*Y)、避像安定化解(Cpd-2)、 応輩(Sol V-6)、 オキソノール染料として、それぞれ下配の化合物 に変更し、更に、防磨剤(防磨助剤)として下 配の化合物を使用し、第5番のシアンカブラーと して、例示カブラー(4)、(6)、(7)、(8)、(12)、 (15)に等モルでおきかえた。

特開平4-179949 (25)

$$= 0 \sqrt{N \choose 1} O \times X = 0 CH_3$$

との1:1(モル比)混合物

(Cpd-8) 色像安定剂

(Cpd-10) 防腐剤

(Cpd-11) 防腐剤

(Solv-6) ☎

との9:1(重量比)混合物

および

また、このカラー感光材料を、前記の欧州特許 EP 0,355,660A2号の実施例2に配載の方法によ ってカラー現像処理を施した。 その結果、良好な色再現性(特に緑色)が得ら nt.

本発明を実施することにより、色再現性の優れ た色素順像を得ることができる。

代理人 弁理士(6642) 深 沢 敏 男

